

(11) EP 1 053 758 A1

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag:22.11.2000 Patentblatt 2000/47

(51) Int Cl.7: **A61L 27/48**, A61L 31/12

(21) Anmeldenummer: 99109831.0

(22) Anmeldetag: 19.05.1999

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE

Benannte Erstreckungsstaaten:

AL LT LV MK RO SI

(71) Anmelder: Resorba Chirurgisches Nahtmaterial Franz Hiltner GmbH & Co. 90443 Nürnberg (DE) (72) Erfinder: Hiltner, Claus Martin 90408 Nürnberg (DE)

(74) Vertreter: Schneck, Herbert, Dipl.-Phys., Dr. et al Rau, Schneck & Hübner Patentanwälte Königstrasse 2 90402 Nürnberg (DE)

(54) Bioabsorbierbares Implantat

(57) Bei einem bioabsorbierbaren Implantat ist vorgesehen, daß in eine Grund-matrix aus biologisch kompatiblem Material, wie Kollagen, Gelatine, Methylzellulosederivaten, Hyaluronsäurederivaten, Alginaten oder Mischungen aus verschiedenen genannten Stoffen und

dergleichen ein Faser-Stützgerüst aus bioabbaubaren Polymeren, wie Polyglykolsäure, Polyglykolid sowie deren Copolymeren und Polycaprolacton oder nicht resorbierbarer Fasern wie Polypropylen, Polyester oder Polyvinylidenfluorid eingebaut ist.

[0001] Die Erfindung richtet sich auf ein bioabsorbierbares Implantat.

1

[0002] Derartige Implantate sind seit vielen Jahren in unterschiedlicher Form, aus unterschiedlichem Material und verschiedene Zweckbestimmungen im klinischen Einsatz. Eine typische Form stellt z.B. die Anwendung von Wundund Gewebeeinlagen auf der Grundlage von Kollagen, Methylzellulose bzw. oxidierter Methyl-Zellulose oder bioabbaubaren Polymeren dar. Gemeinsames Ziel ist stets die Übernahme einer temporären Festigungs- oder Platzhaltefunktion bis nach Abschluß des Heilungsvorganges eigenes Körpergewebe die Funktion wieder gewährleistet. Daneben kommen auch Aspekte der lokalen Blutstillung bei chirurgischen Eingriffen oder die lokale Wirkstoffapplikation hinzu. Ein Beispiel hierfür sind Implantate aus Kollagen als Lyphilisat oder Film zur lokalen hämostatischen Wundbehandlung, die durch Freisetzung von antibiotisch wirksamen Stoffen daneben bakteriostatische Wirkung entfalten.

[0003] Die verschiedenen in Betracht kommenden Stoffgruppen unterscheiden sich teilweise erheblich einerseits in ihren mechanischen Eigenschaften und andererseits in ihrer Biokompatibilität.

[0004] So werden beispielsweise chirurgische Netzimplantate aus bioabbaubaren Polymeren nicht bei jeder prinzipiell möglichen Indikation eingesetzt, obwohl sie aufgrund ihrer mechanischen Eigenschaften geeignet erscheinen, da der Abbau der Polymerfasern z.B. aus Polyglykol-Polylactid oder Polycaprolacton im Gewebe zu einer lokalen Verschiebung des pH-Wertes führt, wodurch unerwünschte Abwehrreaktionen hervorgerufen werden können. Dieses Phänomen ist unsystematisch individuell unterschiedlich stark geprägt und scheint von der Größe des Implantats sowie dem Einsatzort im Körper abzuhängen und führt nicht selten zu einem Verlust des Implantates, wodurch der therapeutische Erfolg in Frage gestellt wird bzw. zusätzliche chirurgische Interventionen bzw. Nachsorgebehandlungen nötig werden. Grundsätzlich sind im Sinne der Risikoabwägung Biokompatibilitätsprobleme von Implantaten (Medizinprodukten) stets weitestgehend auszuschlie-Ben, jedoch bei keinem körperfremdem, insbesondere synthetischen Material vollständig zu vermeiden. Es gilt daher für jede Indikation eine entsprechende Risikoeinschätzung bezüglich Implantationsart, Implantatart und Größe sowie Implantationsdauer vorzunehmen. Dementsprechend werden Implantate mit erhöhten Biokompatibilationsrisiken, wenn möglich nicht dauerhaft im Körper belassen, sondern wieder explantiert, was naturgemäß mit einer erheblichen Belastung des Patienten verbunden ist.

[0005] Eine traditionelle Indikation für chirurgische Netze stellt die sehr weit verbreitete Hernienchirurgie dar, bei der aus den genannten Gründen heute vor allem nichtresorbierbare Netze aus Polypropylen bzw. Poly-

ester eingesetzt werden. Diese Implantate weisen zwar hervorragende mechanische Eigenschaften auf, sind jedoch obwohl grundsätzlich nicht resorbierbar nicht vollständig chemisch inert und können sowohl eine Abwehrreaktion im Gewebe auslösen als auch langfristig degradativ verspröden. Diese Reaktionen gehen häufig mit einer bindegewebsartigen Einkapselung des Implantates und Gewebeverhärtungen einher.

[0006] Demgegenüber weisen beispielsweise bioabbaubare Kollagene, ebenso wie Gewebe aus Methylzellulose eine hervorragende Biokompatibilität auf, wobei deren mechanische Festigkeit aber geringer ist, so daß sie in Indikationsbereichen mit erhöhter mechanischer Beanspruchung nicht eingesetzt werden können. Insbesondere sind diese Implantate aufgrund ihrer Resorptionseigenschaften für dauerhafte Stütz- und Haltefunktionen ungeeignet.

[0007] Hiervon ausgehend liegt der Erfindung die Aufgabe zugrunde, ein Implantat der eingangs genannten Art so auszugestalten, daß es bei hoher biologischer Kompatibilität auch höheren mechanischen Anforderungen gerecht wird.

[0008] Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß dadurch gelöst, daß in eine Grundmatrix aus biologisch kompatiblem Material, wie Kollagen, Gelatine, Methylzellulosederivaten. Hvaluronsäurederivaten oder Alginaten und dergleichen ein Faser-Stützgerüst entweder aus bioabbaubaren Polymeren, wie Polyglykolsäure, Polyglykolid sowie deren Copolymeren oder Polycaprolactonfasern bzw. ein entsprechendes Gerüst aus nicht resorbierbaren Fasern aus Polypropylen, Polyester oder Polyvinylidenfluorid eingebaut ist.

[0009] Das Stützgerüst kann in Form von Fasern, Fasergewirken oder Netzen ausgebildet sein. Die Implantate als solche können als Schwämme (in Form von Wundeinlagen), Filme (zur Realisierung einer Abdeckfunktion z.B. als temporärer Hirnhautersatz), Stränge (in Form von Sehnen bzw. Faszienersatz) oder Blöcken (zur Knochenintegration) ausgebildet sein.

40 [0010] In jedem Fall sind die Fasergerüste von einer Schicht biologisch hochkompatibler Stoffe umgeben, die die Integration in das einzuwachsende Wundgewebe fördert. Bekannt ist z.B. die Leitschienenfunktion von Kollagen für das Einwachsen von Gewebezellen.

[0011] Je nach Indikationsstellung kann das resorbierbare Implantat mit einer Armierungsstruktur zur dauerhaften Stützfunktion (z.B. Polypropylen) aus einer nicht resorbierbaren Faser oder zur temporären Stützfunktion mit einem resorbierbaren Fasermaterial ausgestattet werden.

[0012] Die so gebildeten Verbundimplantate können in einer weiteren Funktion auch mit pharmakologisch wirksamen Stoffen, wie z.B. Antibiotika, zur Gewährleistung einer lokalen antibiotischen Prophylaxe zum Schutz vor Infektion des Wundgebietes ausgestattet werden,.

[0013] Der Wirkstoff wird dabei unmittelbar während und nach der Implantation durch den Kontakt des Im-

45

10

25

35

plantates mit Körperflüssigkeiten freigesetzt und entfaltet eine lokale prophylaktische Antibiose.

[0014] Das Verhindern einer Infektion stellt damit einen zusätzlichen Schutz für den Verlust des Implantates und damit aufwendiger weiterer Wundversorgung/Sanierung dar.

Patentansprüche

- 1. Bioabsorbierbares Implantat, dadurch gekennzeichnet, daß in eine Grundmatrix aus biologisch kompatiblem Material, wie Kollagen, Gelatine, Methylzellulosederivaten, Hyaluronsäurederivaten, Alginaten oder Mischungen aus verschiedenen genannten Stoffen und dergleichen ein Faser-Stützgerüst aus bioabbaubaren Polymeren, wie Polyglykolsäure, Polyglykolid sowie deren Copolymeren und Polycaprolacton oder nicht resorbierbarer Fasern wie Polypropylen, Polyester oder Polyvinylidenfluorid eingebaut ist.
- 2. Implantat nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Stützgerüst in Form von Fasern, Fasergewirken oder Netzen ausgebildet ist.
- Implantat nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß das Implantat als Schwamm, Film, Strang, Platte, Stift oder Block ausgebildet ist.
- 4. Implantat nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß ein pharmabiologisch wirksamer Stoff zur lokalen antibiotischen Prophylaxe oder Behandlung in die Grundmatrix eingebracht ist.
- 5. Implantat nach den Ansprüchen 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß es einen oder mehrere wachstumsfördernde oder zellintegrationsfördernde Faktoren, wie rekombinante Wachtumsfaktoren für Stützgewebe oder zur Förderung der Revascularisierung enthält.

50

45

55



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung EP 99 10 9831

	EINSCHLÄGIGE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokume der maßgeblichei	nts mit Angabe, soweit erforderlich. n Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.7)
X	PATENT ABSTRACTS OF vol. 0151, no. 41, 10. April 1991 (1991 & JP 03 023864 A (GL 31. Januar 1991 (199 * Zusammenfassung *	1-4	A61L27/48 A61L31/12	
X	FR 2 724 563 A (COLE 22. März 1996 (1996- * Seite 5, Zeile 14 * Beispiel 4 *	1-4		
Α	1. Februar 1995 (199 * Seite 2, Zeile 48	- Zeile 50 * - Seite 3, Zeile 6 *	1-5	
A	EP 0 441 123 A (AMER 14. August 1991 (199 * Seite 1, Zeile 1 - * Seite 3, Zeile 39	1-08-14) Zeile 10 *	1-5	RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.CI.7) A61L
Der vo	orliegende Recherchenbericht wurd	e für alle Patentansprüche erstellt		
	Recherchenort	Abschlußdatum der Recherche	-	Prüfer
	DEN HAAG	5. November 1999	Men	idjel, R
X : von Y : von and A : tech O : nich	ATESORIE DER GENANNTEN DOKU i besonderer Bedeutung allein betrachte besonderer Bedeutung in Verbindung i eren Veröffentlichung derselben Katego nnologischer Hintergrund hitterfiliche Offenbarung scheniteratur	E : âlteres Patentdok t nach dem Anmel nit einer D : in der Anmeldung rie L : aus anderen Grüi	kument, das jedo dedatum veröffe g angeführtes Do nden angeführte	ntlicht worden ist okument

EPO FORM 1503 03.82 (P04C03)

ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.

EP 99 10 9831

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben. Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

05-11-1999

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung			Datum der Veröffentlichung	
JP	03023864	Α	31-01-1991	JP	2805086 B	30-09-1998
FR	2724563	Α	22-03-1996	FR AU WO	2724562 A 3475395 A 9608277 A	22-03-1996 29-03-1996 21-03-1996
EP	0636377	А	01-02-1995	GB US AU AU CA CA EP GB JP JP JP US ZA	2280850 A,B 5789465 A 671548 B 6873794 A 6873894 A 2129051 A 2129070 A 0636378 A 2280372 A,B 7179361 A 2875478 B 7194689 A 5447940 A 9405564 A	15-02-1995 04-08-1996 29-08-1996 09-02-1995 29-01-1995 29-01-1995 01-02-1995 01-02-1995 18-07-1995 31-03-1995 01-08-1996 05-09-1996 28-02-1995
EP	0441123	A	14-08-1991	AU AU CA JP PT US US	640985 B 7028991 A 2035652 A 4215759 A 96663 A 5141522 A 5326355 A	09-09-1993 08-08-1993 07-08-1993 06-08-1993 31-10-1993 25-08-1993

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82